# IMMUNE CHROMATOGRAPHY APPARATUS

Publication number: JP11108927 (A) **Publication date:** 1999-04-23

WADA TAKUYA: OBANA SATOSHI: KANEKO YUJI + Inventor(s):

Applicant(s): SEKISUI CHEMICAL CO LTD +

Classification: - international:

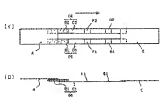
G01N33/543; G01N33/543; (IPC1-7): G01N33/543

- European:

Application number: JP19970268907 19971001 Priority number(s): JP19970268907 19971001

## Abstract of JP 11108927 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an immune chromatography apparatus capable of accurately and simply measuring a plurality of substances to be detected especially in a liquid to be examined at once. SOLUTION: This apparatus is constituted of an absorbing pad A for absorbing a liquid to be examined, and a developing route D of chromatography provided with conjugate pads (B1, B2) having visibly confirmable particles, to which substances immunologically bonded to substances to be detected in the liquid to be examined are bonded supported thereon in a dry state and porous chromatography members (C1, C2), to which substances (F1, F2) collecting the visibly confirmable particles are fixed through the substances to be detected in a contact state. The developing route D consists of a plurality of separately provided ones (D1, D2), and the absorbing pad A is in contact with the conjugate pads (B1, B2) in the respective developing routes (D1, D2).



Data supplied from the espacenet database — Worldwide

### (19)日本:国特許庁 (JP)

G01N 33/543

# (12) 公開特許公報(A)

## (11)特許出願公開番号

# 特開平11-108927

(43)公開日 平成11年(1999) 4月23日

(51	) Int	.Cl.	6

歳別記号 521 FI C01N 33/543

521

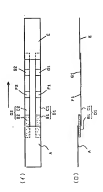
## 審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 7 頁)

(21)出願番号	特顧平9-268907	(71)出顧人	000002174	
			積水化学工業株式会社	
(22) 出版(日	平成9年(1997)10月1日	大阪府大阪市北区西天満2丁目4番4号		
		(72)発明者	和田 拓也	
			大阪府三岛郡島本町百山2-1	積水化学
			工業株式会社内	
		(72) 発明者	尾花 斂	
			大阪府三島郡島本町百山2-1	積水化学
			工業株式会社内	
		(72)発明者	金子 裕司	
		(, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	大阪府三島郡島本町百山2-1	積水化学
			工業株式会社内	
			LAWARETT!	

### (54) 【発明の名称】 免疫クロマトグラフィー装置

## (57)【要約】

【課題】 特に、被検液中の複数の検出目的物質を一度 に正確かつ簡易に測定可能な免疫クロマトグラフィー装 置を提供する。



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 被検液を吸収するための吸収パッドA、 並びに

被検疫中の機出目的物質に免疫学的に結合する物質が結合 合された視認可能な粒子が乾燥粗持されたコンジュゲー トパットB及び検出目的物質を介して視認可能な粒子を 捕捉する部位を有する多孔性のクロマトグラフィー用部 材区が接触されてなるクロマトグラフィーの展開経路D から構成され

上記展開経路Dが複数個別々に設けられており、

吸収パッドAとそれぞれの展開経路D中のコンジュゲートパッドBが接触されていることを特徴とする免疫クロマトグラフィー装置。

【請求項2】 更に、クロマトグラフィー用部材Cから 被検液を吸収するための吸収バッドEが、クロマトグラ フィー用部材Cに接触されて設けられていることを特徴 とする請求項1記載の免疫クロマトグラフィー装置 【請求項3】 上記構成部材の少なくとも一部を収容す るハウジングが備えられていることを特徴と言語なり

1又は2記載の免疫クロマトグラフィー装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、免疫クロマトグラフィー装置に関し、特に、被検液中の複数の検出目的物質を一度に簡易に測定可能な免疫クロマトグラフィー装置に関する。

[0002]

(提来の技術) 被核液中の検出目的物質に免疫学的に結合する物質を用い、免疫反応とクロマトグラフィーの原理を組み合わせて、目的物質を検出する方法が、免疫クロマトグラフ法と呼ばれ、近年、広く用いられてきており、そのための数置も種々開発されている。

【0003】特開平8-5635号公報には、被検液中 の複数の検出目的物質を一度に測定可能な免疫クロマト グラフィー装置が開示されている。この装置は、図3に 示すものであり、図3(a)は、その平面図、図3

示すものであり、図3(a)は、代ツ中回は、図3(b)は、その時間である。なお、この売明末複数の 検出目的物質を一度に測定可能な装置であるが、図3 は、二つの検出目的物質を一度に測定する例として示さ れたものであり、拠出目的物質と一度に引 明の都合上、二つの杭原をそれぞれ第1の杭原と第2の 杭原と呼ぶ)を例としている。抗体高財化資料に2上 に第21株(第1の杭原に対応する抗体)固相化ゲーン 15と第1抗体(第1の杭原に対応する抗体)固相化ゲーン 15と第1抗体(第1の杭原に対応する抗体)固相化ゲーン 15と第1抗体(第1の杭原に対応する抗体)固相化ゲーン 15と第1抗体(第1の杭原に対応する抗体)固相化ゲーン 15と第1抗体(第1の杭原に対応する抗体)固相化ゲーン 15と第1抗体(第1の杭原に対応する抗体)固相化ゲーン 15と第1抗体(第1の抗原に対応する抗体)固相化ゲーン 15と第1抗体(第1の抗原に対応する抗体)固相化ゲーン 15と第1抗体(第1の抗原に対応する抗体)関係性が 度に対応が表現した。 15と第1抗体に対応が表現した。 15に対応が表現した。 15に対応が表現を 15に対応が表現を 15に対応が表現した。 15に対応が表現を 15に対応が表現を 15に対応が 側に接触して吸水性担係 1 が張けられている。上記着 色ラテックス粒子隔離抗体海綿乾燥担体 1 3 には、第 1 の抗原に対応する技体が着色ラテックス粒子に結合した ものと、第 2 の抗原に対応する抗体が上記と異なる色に 着色された着色ラテックス粒子に結合したものとが含ま れている。

【0004】この装置を使用して、被検液中に含まれる 第1の抗原と第2の抗原を一度に検出するには、以下の ようにして行う。被検液を、被検液浸漬用担体14に接 触させ、毛細管現象により被検液を吸い上げ、被検液を 被検液浸漬用担体14-着色ラテックス粒子標識抗体凍 結乾燥相体13-抗体固相化支持体12-吸水性担体1 1の経路で展開せしめる。まず、被検液と着色ラテック ス粒子標識抗体凍結乾燥担体とが接触すると、被検液中 の第1の抗原は、該抗原に対応する抗体(着色ラテック ス粒子に結合されている)と結合し、被検液中の第2の 抗原は、該抗原に対応する抗体(異なる色に着色された 着色ラテックス粒子に結合されている)と結合してそれ ぞれ複合体が形成される、次いで、この(着色ラテック ス粒子が結合された)複合体は抗体固相化支持体12へ 展開され、第1抗体固相化ゾーン16に達すると、第1 の抗原と該抗原に対応する抗体との複合体がこの第1抗 体に結合して固定され、この位置に着色ラテックス粒子 の色が現れる。次いで、第2抗体固相化ゾーン15に達 すると、第2の抗原と該抗原に対応する抗体との複合体 がこの第2抗体に結合して固定され、この位置に先の着 色と異なる着色ラテックス粒子の色が現れる。以上によ り、被検液中に含まれる第1の抗原と第2の抗原を一度 に検出することが可能となる。

【0005】しかしながら、この装置は、®複数の検出 目的物質の検出が同一限開路器の上でなされるので、検 地位置が展開かの下流にあるものは2減定のパラツキ が大きくなる。®第1の検出目的物質と第2(又はそれ 以上)の検出目的物質をは立して測定(定量)できな 以、® 検出目的特別の数かは、数性位置が検えれば増 えるほど、抗体関和化支持体12の長さが長くなり、判 定に要する時間が長くなる。という問題点があった。 【0006】

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記問題点を 解決するためになされたものであり、特に、被検液中の 複数の検出目的物質を一度に正確かつ簡易に測定可能な

複数の検出目的物質を一度に正確かつ簡易に測定可能な 免疫クロマトグラフィー装置を提供することを目的とす る。

#### [0007]

【課題を解決するための手段】請求引 記載の必変タロ マトグラフィー装置は、被検済を吸収するための吸収パ ッドA、遊び氏、被検液中の検出目的特質に免変学的に 結合する物質が結合された視認可能な电子が乾燥組持さ れたコンジュゲートパッドB及び検出目的物質学介とな 組織取削を効性子検接する前径を有する多孔性のクロマ トグラフィー用部材Cが接触されてなるクロマトグラフィーの原開総路Dから構成され、上記展開総器Dが複数 個別々に設けられており、吸収バッドAとそれぞれの展 開総路D中のコンジュゲートバッドBが接触されている ことを特徴とする。

- [0008]請求項2記載の免疫クロマトグラフィー装置は、更に、クロマトグラフィー用部材でから被検液を吸収するための吸収パッドEが、クロマトグラフィー 高齢付に接触されて設けられていることを特徴とする請求項1記載の免疫クロマトグラフィー装置である。
- [0009]請求項3記載の免疫クロマトグラフィー装置は、上記構成部村の少なくとも一部を収容するハウジングが備えられていることを特徴とする請求項1又は2 記載の免疫クロマトグラフィー装置である。以下、本発明を詳細に説明する。
- 【0010】本発明において、被検液中の検出目的物質 とは抗原または抗体を指し、検出目的物質に免疫学的に 結合する物質とは、検出目的物質が抗原である場合には 抗体、検出目的物質が抗体である場合には抗体、 を指すものである。
- [0011]本郷明の発度クロマトグラフィー装置において、被検液を吸収するための吸収パッドAは、複数個別々に設けられた。それぞれのクロマトグラフィー展開経路や中のコンジュゲートパッドBに接触されている変がある。この場合、一つの吸収パッド Aが全てのコンジュゲートパッドBに接触されていてもよいし、複数の吸収パッドAが受けられて、個別にコンジュゲートパッドBに接触されていてもよいし、複数の吸収パッドAが受けられて、個別にコンジュゲートパッ
- 【0013】木架明の免疫クロマトグラフィー装置において、クロマトグラフィーの照開経路口は、被検徴中の検出目的物質に免疫学的に結合する物質が結合された規
  認可能だ処子が使爆出持されたコンジュゲートパッドB
  及び検出目的物質を介して視認可能な色子を維定されて必要が が表した。 を必要した。 を記している。 を記している。 は、これでは、一般では、一般では、一般では、一般では、一般では、 のでは、している。 のでは、している。 のでは、している。 のでは、 のでは、

数個、及び、クロマトグラフィー用溶材らし、C1、C 2、C3、・・・のように複数個設けられている。複数 個の照開終語りは、互いに、接触しないようにされることが必要であり。互いに十分密轄を収するように構成す るか、必要により、関り合う返開経路の間にクロマトグ ラフィーの展開解を通さないような仕切りが設けられて もよい、上記仕切りの形成法としては、例えば、フィル ムのようなものを用いて仕切るのが一般的であるが、他 、関り合う短期経路を形成する前の処開経路用部村の細 和を強くたことにより仕切りとし、その仕切りを挟んで関 含う履開経路が形成されるようにしてもよい。

【〇〇14】上記コンジュゲートパッドBとクロマトグ ラフィー用部材Cの接触方法は、例えば、熱融着、テー プ等による接着、ハウジングによる押圧力のような物理 的接触、及び、これらの方法の併用などが挙げられる。 コンジュゲートパッドBの材質はグラスファイバー、紙 (例、セルロースフィルター)、親水処理ボリプロピレ ンフィルターなどの親水性の多孔質材料が挙げられる。 【0015】上記コンジュゲートパッドBには、被検液 中の検出目的物質に免疫学的に結合する物質が結合され た視認可能な粒子(以下、粒子標識免疫結合性物質とい うときがある) が乾燥担持されている。上記視認可能な 粒子としては、例えば、着色ラテックス粒子、コロイド 状金属粒子、コロイド状金属酸化物粒子などが挙げられ るが、色調の多様性やクロマトグラフィー展開後の発色 の鮮明さを考慮すると着色ラテックス粒子が好ましい。 ト記着色ラテックス粒子の粒子径としては直径0.15 ~0.45 µmが好ましい。色調は各展開経路D1、D 2、D3、・・・ごとに変更してもよい。展開経路ごと に変更する場合は、例えば、ブルー、レッド、グリーン などの任意の色を選択することができる。

[0016] 上記程子標識免疫結合性物質を得るには、 機出目的物質に免免学的に結合する物質を、視辺可能を 好子に、物理的な結合又は代学組合で結合させればよい。この場合、非特異的な結合とは代学組合で結合では代学組合 の方がより群ましい。コンジュゲートパッドに上記社子 を機類相待させ方法は、上記形子を御謀に分散させた ものを、該バッドに演にして後、溶媒を気化させる方法 が挙げられ、溶媒を気化させる方法としては、例えば、 複雑的保険を

【0017】クロマトグラフィー用部材にの材質は、毛 維管現象を起こす作用を有し、粒子振識免疫結合性物質 と検出目的物質との結合生境体である複合体が必免タロ マトグラフィー用服開剤(例えば、血液(成分)、泉、 横であたば、物に限定されず、例えば、ニトロ・レルロー ス、フ・化ビニリテン樹脂、ナイロン、ガラス繊維など からなるシート:及びデ紙等の多孔質体もしくはそれら の設質体が挙げられる。クロマトグラフィー用部材にに は必要に応じて裏打ちをいれてもよい。

【0018】クロマトグラフィー用部材では、検出目的 物質を介して視認可能空池子を接近する部位を有するよう いこされている。検出目的物質を介して視認可能を発子 を揺捉するとは、粒子構態免疫結合性物質と検出目的物 質との結合生成物である複合体を接近することを意味 し、このために、クロマトグラフィー用部材で上の一部 に、上記機合体を構成する検出目が物質に免疫学的に結 合する物質が固定化されている。クロマトグラフィー用部材 と上の任意の位置と上記結合する物質を衝突である では、クロマトグランイー用部グレー で表現を固定化するには、クロマトグラフィー用部グレー で表現を固定化するには、クロマトグラフィー用部グレー で散布して固相化すればよい、固相化の形によって、 この免疫クロマトグラフィー鉄面を使用したときの概示。 の形が含まるが、スポット状 (4) ペストリーク女

(一)の標示が簡単明瞭である。上記の標示の原理は検 出目的物質が被検液中に存在した場合に、検出目的物質 とコンジュゲートパッド中の粒子標識免疫結合性物質と の複合体がクロマトグラフィー用部材C中をクロマト展 闡制と共に流れて、上記の検出目的物質に免疫学的に結 合する物質が固相化された位置で捕捉され、これにより その位置に粒子による発色 (着色ラテックス粒子を用い た場合)などの視認可能な標示がみられることによる。 【0019】クロマトグラフィー用部材C上の、上記検 出目的物質に免疫学的に結合する物質が固定化されてい る位置より展開方向下流の位置には、必要に応じて、粒 子標識免疫結合性物質と検出目的物質を介さずに結合す る物質を固定化してもよい。このようにすると、粒子標 総免疫結合性物質がこの位置で捕捉されて粒子による標 示が視認されるので、測定が終了したことを示す指標と なる。粒子標識免疫結合性物質と検出目的物質を介さず に結合する物質とは、例えば、粒子標識免疫結合性物質 の免疫結合性物質がマウスから産生された抗体である場 合であれば、抗マウスIgG抗体が挙げられる。

【0020】本祭明の発度クロマトグラフィー装置に は、企要に応じて、更に、クロマトグラフィー用部材で から被検液を破費するための吸収バッドEが、クロマト グラフィー用部材では接触されて設けられてもよい。吸 収パッドEは、一のの吸収パッドEが全でクロマトグ ラフィー用部材では、使としてもまりました。 もいし、複数の吸収パッドEが設けられて、偏別にク ロマトグラフィー用部材では接触されてもよい。吸収パ ッドEは、クロマトグラフィー用部材でも披検液を破 検液をより多く流力をもあってあり、感度を上げる効 果がある。吸収パッドEの大きさは、クロマトグラフィ 一用部材でに流そうとする検索の吸収パッドAの影明で が欠か情報に流そうとする検索の吸収パッドAの影明で が欠か相関性したのが挙げられる。

【0021】本発明の免疫クロマトグラフィー装置に

は、必要に応じて、その構成部材の少なくとも一部を収 容するハウジングが備えられていてもよい。上記ハウジ ングが設けられる目的は、® 検出部位等に直接手で触れ たりすることのないようにするため、♥ 吸収パッドA、 コンジュゲートパッドB、クロマトグラフィー用部材C 及び吸収パッドEなどを最適の位置に固定するためなど である。ハウジングの構造例としては、通常、コンジュ ゲートパッドB、クロマトグラフィー用部材C及び吸収 パッドEの部分を覆い、検出部位のみ(クロマトグラフ ィー用部材C上の捕捉された粒子による標示部分。必要 に応じて設けられた測定終了の標示部分も含む)が透明 フィルムなどで見える構造にし、吸収パッドAは被検液 添加のために一部がハウジングの外に出ているように構 成した例が挙げられる。また、キャップが設けられたハ ウジングとし、免疫クロマトグラフィー装置の使用前 は、吸収パッドA、コンジュゲートパッドB、クロマト グラフィー用部材C及び吸収パッドEの全てが覆われて いて、使用時にキャップを取り外し吸収パッドAを露出 させて被検液の添加を行えるように構成されてもよい。 ハウジングの材質は、変形しにくく、ある程度の強度を 持っているものであれば、特に限定されないが、例え げ、プラスチックが挙げられる。

図1 (イ)~(ホ)は、本発明の免疫クロマトグラフィ 一装置の構成例を模式的に示す平面図であり、これらは 3つの展開経路D1、D2、D3をもつ場合の例であ り、展開経路D1はコンジュゲートパッドB1とクロマ トグラフィー用部材C1とからなり、展開経路D2はコ ンジュゲートパッドB2とクロマトグラフィー用部材C 2とからなり、展開経路D3はコンジュゲートパッドB 3とクロマトグラフィー用部材C3とからなり、図1 (ロ)、図1(ハ)、図1(ホ)に示すものは、吸収パ ッドAが一つ設けられて、それがコンジュゲートパッド B1、B2、B3に同時に接触している例であり、図1 (ハ)、図1 (二) に示すものは、吸収パッドEが一つ 設けられて、それがクロマトグラフィー用部材C1、C 2、C3に同時に接触している例である。図における矢 印はクロマトグラフィーの展開方向である。図1(イ) ~ (ホ) に示した符号1は、ハウジングを示すものであ り、各部材がハウジング1内に収容されていることを模 式的に示すものである。

【0022】以下、図によって本発明を更に説明する。

[0023] 図2は、本売押の免疫クロアトグラフィー 装置の一実施の形態の要都を示すものであり、図2 (イ)は、その平面図、図2 (ロ)は、その側面図であ る。この免疫クロマトグラフィー装置は、2つの場開格 節1、D2を有するものである。クロマトグラフィー の展開方向は20に示した矢印方向である。クロマトグラ フィー用部材C1とC2が一定の距離をおいて設ける れ、クロマトグラフィー用部材C1上には、検出目的物 質に免疫学的に結合する物質Γ1が迅速化され、該物質 F1の位置よりも展開方向下流には粒子傳識免疫結合性 物質と提出目的物質を介さずに結合する物質の1 が固定 化され、クロケンタライー用部化 2 上には、他の検 出目的物質に免疫学的に結合する物質F2が固定化さ れ、該物質F2の位置よりも規制方向下流には他の粒子 振識免疫結合性物度と使出目的が重を介さずに結合する 物質G2が固定化されている。上記クロマレグラフィー 用部材C1、C2の展開方面上流順には、それぞれコンシュゲートパッドB1、B2の一部が振われている。 また、それぞれのコンジュゲートパッドB1、B2に は、それぞれ独子展議免疫結合性物質が乾燥担待されている。 は、それぞれ独子展議免疫結合性物質が乾燥担持されて いる。

【0024】更に、上記コンジュゲートパッドB1、B 2の他部には、一つの吸収パッドAが重ねられている。 上記クロマトグラフィー用部材C1、C2の展開方向下 流線には、一つの吸収パッドBが重ねられている。

【0025】なお、図示しないが、上記各部材からなる 免疫クロマトグラフィー装置は、吸収バッドAの一部を 除いて、ハウシングに収容されており、クロマトグラフ ィー用部材の上記物質F1、G1、F2及びG2が固定 化された位置に対応するハウジングの部分には、窓が開 けられている。

[0026] 以上述べた免疫クロマトグラフィー装置に おいては、松子標準免疫結合性物質が乾燥担待されたコ ンジュゲートバッド B及び税担目的物質を介して視認可 能な粒子を捕捉する部位を有する多孔性のクロマトグラ スイー用部材にが接触されてなるものであったが、上記 起持されずにクロマトグラフィー用部材にに重接程持つ なでもよい。この場合は、熱粒子が微なれた変もクロ マトグラフィー用部材とに添加するときに、該粒子がクロマトグラフィー用部材とで限期のまかまりましま。 セトグウシスを要がある。この条件を消度子れば、 このような構成の免疫クロマトグラフィー装置において も、未発明の効果を消度するので、この構成も本発明に をまれるものとする。

[0027]

【実施例】以下に本発明の実施例を掲げて更に詳しく説明するが、本発明はこれら実施例のみに限定されるものではない。

【0028】実施例1

上記図2に示した構成(ただし、上記物質G1及びG2 の固定化は省かれており、さらに吸収パッドEは2個設 けられている)の免疫クロマトグラフィー装置を以下の ようにして作製した。

1)クロマトグラフィー用部材C1、C2の作製 ハイフローTMメンプレン(Millipore社製、 SRHF)を5mm×40mmに数断し、その右端より 10mmの位置に抗ヒトモダロビンモノクローナル抗 体溶液の、5mg/ml(日本バイオテスト社製)を、 エアープラシ(オリンボな世報)を用いて編2mmに途 布し、瓷温で2時間乾燥して抗ヒトヘモグロビンモノク ローナル技体ド1のラインを作製した。次いで、1重量 %スキムミルク(DIFCO社報)ーの、1重量%TW een20を含むPBS(リン酸生理攻塩液)に37℃ で2時間設済し、十分マスキングを行った。その後、十 分に乾燥し杭ヒトヘモグロビンモノクローナル抗体F1 の協相にラインが形成されたクロマトグラフィー用部材 C18を移りた。

[0029]上記抗ヒトヘモグロビンモノクローナル杭 体溶液0.5ms/m1(日本バイオテスト社製)の代 めりに、抗ヒトアルブミンモノクローナル抗体溶液()。 5ms/m1(日本バイオテスト社製)を用いた他は、 上記と同様に操作してヒトアルブミンモノクローナル抗 作日2の個相化ラインが形成されたクロマトグラフィー 用部材C2を作製した。

【0030】2)着色ラテックス粒子標識抗体の調製 a. ブルーラテックス粒子標識抗ヒトヘモグロビン抗体 ブルーラテックス粒子分散液(カラーラテックスC-3 00B. 10重量%、直径300nm、積水化学工業社 製) 300 m 1 にPBS1. 2m l を加え、15000 rpm、5分間遠心分離を行った。沈査に抗ヒトヘモグ ロビンモノクローナル抗体(前述の抗ヒトヘモグロビン モノクローナル抗休F1とは、ヒトヘモグロビンの別の 部位を認識する)溶液 (0.5mg/m1) (日本バイ オテスト社製) 1 m l を加え、十分混和して、室温、1 時間反応を行った。未反応の抗ヒトヘモグロビンモノク ローナル抗体を除去するため、15000rpm、5分 間遠心分離を行い、沈査をPBS1.5mlに懸濁させ 再度遠心分離を行った。4重量%ブロックエース(明治 乳薬計製) 1 m 1 を加え、室温、60分間反応させてマ スキングを行った。その後、15000rpm、5分間 遠心分離を行い、沈査を1重量%スキムミルク(DIF CO社製) -0.01重量%アジ化ナトリウムを含むP BS1.5mlに懸濁させ冷凍保存した。

【0031】b. レッドラテックス粒子標識抗ヒトアルブミン抗体

ブルーラテックス粒子分散液及び航じトペモグロビンモ ノクローナル抗体溶液の代わりに、レッドラテックス粒 子分散液 (カラーラテックスを、 %、直径300 nm、積水化学工業柱製)及び抗じトア ルブミンモノクローナル抗体 (前途が抗し下アルブミンの別の部 位を認識する)(0.5 mm ェ/m 1)(日本バイテス 社製)を用いた他は、上記。と同様に操作とい ドラテックス粒子棚線抗じトアルブミン抗体を調製し

【0032】3) コンジュゲートパッドB1及びB2の 作製

上記a. で作製したブルーラテックス粒子標識抗ヒトへ

モグロビン抗体をベンリーゼTM不織布(旭化成社製) 幅5mm×長さ10mmに10μ1含浸させ凍結乾燥し てコンジュゲートパッドB1を調製した。上記b. で作 製したレッドラテックス粒子標識抗ヒトアルブミン抗体 をベンリーゼTM不織布(旭化成社製)幅5mm×長さ 10mmに10µ1含浸させ凍結乾燥してコンジュゲー トパッドB2を調製した。

【0033】4)免疫クロマトグラフィー装置の作製 コンジュゲートパッドB1の右端5mmをクロマトグラ フィー用部材C1の左端と重ね、テープで固定した。次 に、該クロマトグラフィー用部材C1の右端と吸収パッ ドE1 (No. 526、アドバンテック東洋社製) 幅5 mm×長さ15mmの左端5mmを重ねテープで固定し た。同様に、コンジュゲートパッドB2の右端5mmを クロマトグラフィー用部材C2の左端と重ね、テープで 固定した。次に、該クロマトグラフィー用部材C2の右 端と吸収パッドE2(No.526、アドバンテック東 洋社製)幅5mm×長さ15mmの左端5mmを重ねテ ープで固定した。このように、コンジュゲートパッド及 び吸収パッドが固定されたクロマトグラフィー用部材C 1及びC2を吸収パッドA(No. 526、アドバンテ ック東洋社製) 1 2mm×30mmの幅12mmの部分 に、5mm幅のクロマトグラフィー用部材C1及びC2 の間隔が2mmとなるように、また吸収パッドAの右端 5mmとコンジュゲートパッドB1、B2の左端が重な るようにテープで固定した。このようにして得られたも のを、吸収パッドAの先端20mmが露出するようにし て残りの部分をハウジングで覆い免疫クロマトグラフィ

### ー装置とした。

【0034】5)標準液を用いた反応性試験

ヒトアルブミン (結晶、生化学工業社製)を30μg/ ml. ヒトヘモグロビン (2回結晶、Sigma社製) をO. 15 µg/mlになるように各々PBSに溶解し 2種の標準液を調製した。標準液200µ1を免疫クロ マトグラフィー装置の吸収パッドAの露出部に滴下、展 開した。5分後、クロマトグラフィー用部材上の固相化 した前記抗体F1のライン部分及び前記抗体F2のライ ン部分の着色の有無により判定を行った。ヒトアルブミ ン標準液では赤色のラインのみ、ヒトヘモグロビン標準 液では青色のラインのみが検出された。2種の標準液を 混合したものでは赤色、青色双方のラインが検出され、 対昭としてPBSのみを滴下、展開したものでは、着色 ラインはみられず非特異発色は無かった。

【0035】また、従来技術との比較のために、特開平 8-5635号公報に記載された実施例1と同様にして (ただし、ブルーラテックス粒子標識抗ヒトヘモグロビ ン抗体及びレッドラテックス粒子標識抗ヒトアルブミン 抗体は、本発明で作成したものを用いた) 免疫クロマト グラフィー装置を作製し、上記と同様にして着色の判定 を行った。その結果、従来技術の免疫クロマトグラフィ -装置では、本発明の発色に比べて、展開下流の位置に ある検出ラインの発色が薄かった。以上の試験結果をま とめて表1に示した。

[0036] 【表1】

	本	発·明	従来	技 術
	赤	青	赤 (展開下流)	青 (展開上流)
ヒトヘモグロビン標準液	-	+	-	+
ヒトアルブミン標準液	+		+	_
thAもプロビン・ヒトフルブン混合液	+	+	±	+
対照 (PBS)	-	_	-	-

+ 鮮明な発色 土 挙色が強い - 発色なし

#### [0037]

【発明の効果】本発明の免疫クロマトグラフィー装置を 用いると、Φ 第1の検出目的物質と第2の検出目的物質 が独立して測定(定量)できる、◎測定項目が増えれば 増えるほど、従来法では展開位置が下流にある測定項目 の測定のバラツキが大きくなるが、本発明によれば項目 が増えても反応阻害は起きない、® クロマトグラフィー 用部材を長くする必要がないので判定に要する時間が短 の際に比較し易い。 © 従来の免疫クロマトグラフィー装 置で、1装置1項目を検出するタイプものに比べると測 定の手間が少なくてすむ、◎ 一つの検出目的物質を測定 するときには、検出感度を2種類以上変えて一度に測定 できる (着色ラテックス粒子標識免疫学的結合物質をコ ンジュゲートパッドに含浸させる量を変えることによ り、発色の度合いを変えることができるので希釈系列を 測定するのと同様の測定が1回で可能である)、などの 利点がある。本発明によれば、特に、被検液中の複数の 検出目的物質を一度に正確かつ簡易に測定可能な免疫ク ロマトグラフィー装置を提供することができる。 【図画の簡単な説明】

【図1】図1は、本発明の免疫クロマトグラフィー装置 の構成例を模式的に示す平面図である。

【図2】図2は、本発明の免疫クロマトグラフィー装置

の一実施の形態の要部を示す図であり、図2(4)は、 その平面図、図2(口)は、その側面図である。 【図3】特開平8-5635号公報に記載された従来の 免疫クロマトグラフィー装置の構成を示す図である。 【符号の説明】

A、A1、A2、A3 吸収パッド B1、B2、B3 コンジュゲートパッド C1、C2、C3 クロマトグラフィー用部材 D1、D2、D3 展開経路

E、E1、E2、E3 吸収パッド

F1、F2 検出目的物質に免疫学的に結合する物質 G1、G2 粒子標識免疫結合性物質と検出目的物質を 介さずに結合する物質

1 ハウジング

